This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- . ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PATENTAMT

- ® Offenl gungss hrift
- ® DE 197 01 758 A 1
- Aktenzeichen:
- Anmeldeteg:
- 20. 1.97
- (4) Offenlegungstag:
- 23. 7.98
- 197 01 758.4
- C 07 C 59/00 C 07 C 235/02 C 07 C 255/11 C 07 C 87/30 C 07 C 51/347 C 07 D 493/04 C 07 D 263/20 // C07F 1/00,3/02, 3/08,13/00,15/00, C07D 303/12

(3) Int. Ci.⁶: C 07 C 69/66

Anmelder:

Wessjohann, Ludgar A., Dr., 47533 Kieve, DE

@ Erfinder:

Wessjohann, Ludger A., Dr., 47533 Kleve, DE; Gabriel, Tobias, 80803 München, DE

(A) Epothilone-Synthesebausteine

Die Erfindung betrifft Strukturelements, geeignet für die Herstellung von Epothilonen und deren Derivaten. Die Erfindung betrifft weltenfin die Herstellung dieser Strukturelemente, wobei das Strukturelement eine Verbindung mit der allgemeinen Formel III, insbesonders der Formel IV ISL

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Strukturelemente, geeignet für die Herstellung von Epothilonen und deren Derivaten. Die Erfindung betrifft weiterhin die Herstellung dieser Strukturelemente.

Epothilone sind Naturatoffe mit außerordentlicher biologischer Wirkung, z. B. als Mitoschemmer, Mikrotubuli-modifizierende Agenzien, Cytotoxica oder Fungizide, insbesondere verfügen sie über taxolähnliche Eigenschaften und übertreffen Taxol in einigen Tests noch an Aktivität.

10

15

Epothilone zeichnen sich durch einen Aldolbereich (C1-C7) aus, der an C3 eine Alkoholfunktion trägt, die unter bestimmten Bedingungen zur Retroaldotreaktion neigt, insbesondere bezüglich der C3-C4-Bindung. Voraussetzung für
eine Retroaldotreaktion ist eine Altzeptorgruppe, üblicherweise eine Carbonylgruppe in Position I oder bevorzugt 5. Besonders leicht veräusfen Setroaldotreaktionen, wenn sich an C2 oder C4 zudem Substituenten befinden, die die sterische
Spannung erhöhen und/oder das Enolat der Retroreaktion elektronisch stabilizieren. In den Epothilonen ist dies eine Dimethylgruppe an C4.

Die Reversibilität klassischer Aldobreaktionen (z. B. mit Natronlange) führt zu mangelhafter Chemo-, Regio- und ggf. Stereoselektivität, insbesondere wenn unter thermodynamischen Bedingungen gearbeitet wird. Die übliche Säure/Base-Katalyse von Aldobreaktionen kann an Epothikmbausteinen auch anderweitige ungewolke Veränderungen bewirken, z. B.. Wasser-Eliminierung aus Alkoholen, Epoxidringöffnungen, Esterspaltung etc.

Das Strukturelement CI-CS der Epothilone wurde bisher nicht erfolgreich über klassische Aldolreaktionen erhalten, sondern nur über (irrevernible) Allyladditionen. Nachteilig für die im Stand der Thehnik beschriebene Synthese ist, daß die Allylgruppe gewühnlich bei tiefer Temperatur addiert und anschließend oxidativ zu einer Carbonylgruppe umgewandelt werden muß. Ein weiterer Nachteil ist, daß bei den bisherigen Verfahren mindestens zwei Oxidationschritte erforderlich sind, um an Cl die Oxidationssmie einer Carbonature zu erreichen, wie für Epothilone erforderlich. Allylwerknüpfungen zwischen C3 und C4 weisen die vorgenannten Nachteile entsprechend auf. Es wurde deshalb nach einem Syntheseweg gesucht, der den Aufbau des Strukturelementes C1-C3 in weniger Schritten erlaubt, und worin die Punktionalität an C1 oder C3 frei wählbar ist.

Es wurde gefunden, daß eine Veriante der klassischen Reformataky-Reaktion, die Metalls und deren niedervalente Salze, bevorzugt niedervalente Übergangsmetallsalza, nutzt, es ermöglicht, C1-C3-Verbindungen vom Typ III in einfacher Weise zu erhalten, ohns das in größeren Ausmaße Retroaldolisierung beobachtet wurde. Bemfalls wurde gefunden, daß die Reaktion aldehydselektiv verläuft, was es ermöglicht, Stoffe vom Typ II effizient umzusetzen, besonders auch solche bei denen G² ein Akzeptor des in G¹ genannten Typs ist. Ein besonderer Verteil des patentgemäßen Verfahrens ist es daß die Funktionalitäten an C1 oder C5 frei wählber sind, und nicht, wis im Stand der Technik, durch eine Vinylgruppe vorgegeben sind.

Erfindungsgemäß hergestellte Strukturelements weisen die allgemeine Strukturformel III und vorzugsweise die Formei IV auf. Die Strukturelements III und/oder IV können vorzugsweise als Produkte oder als Zwischenprodukts in der
Synthese von Wirkstoffen verwendet werden. Anßerdem können die erfindungsgemäßen Strukturelemente III und/oder
IV für die Synthese von Polykesid-Naturstoffen oder Derivaten von Polykesid-Naturstoffen, vorzugsweise für makrocylische Wirkstoffe wie Epothilone und deren Derivate einschließlich Surzeoisomeren davon, bei denen sie als CI-C16C1-C14- oder besonders als CI-C6-Baustein des Ringes dienen können, besonders ausch in nichtracemischer Form. Ferner werdes erfindungsgemäße Verbindungen mit der allgemeinen Strukturformel III und IV hergestellt, bei denen M
durch PG erastet wurde. Diese können entsprechend Verwendung finden.

Dis erfindungsgemäßen Verbindungen des Typs III (Strukturelement), insbesondere jedoch solche des Typs IV, sowie deren Stereoisomere, Tautomere und stabilen Enolate, wurden ausgebend von den Ausgangsstoffen I und II über eine Reaktion vom Reformatsky-Typ mit reaktiven Metallen und Motallaslzen, bevorzugt mittels miedervalenter Übergangsmetallionen, hergestellte, Gesigneta(s) Motallaslz(e) umfassen bevorzugt solche, die Gegenion(en) mit langsamer Ligunden-austanschgeschwindigkeit liefern und/oder solche mit hoher Lewisseldität geben. Gesigneta, übliche reaktive Metallioneh umfassen Ti(II), Ti(III), Cr(I), Cr(II), Sm(II), Co(I), Fe(II), besonders bevorzugt Chrom(II)verbindungen, die als Gegenion in der Reformatsky-Typ-Reaktion Chrom(III)vallze liefern.

G¹: COO-Alkyl, COO-Aryl, COO-Cycloalkyl, CO₂M, CO₂PG, CONH₂PG_{2-a} (n = 0-2), CONAlkyl₂, COR², COR², CN; und Kombinationen davon, such solche Ester und Amide, dis – z. B. über einen üblichen Spaosr – mit einem von den Reagenzien durchdringbaren Polymez, speziell quellbaren Derivaten des Mertifield-Harzes verbunden eind. Bevorzugt sind CN, COO-Spacer-Polymez, CO₂Alkyl, CO₂M, COR², besonders bevorzugt COR². G¹ ist nicht. (C=O)C(CH₃).

(C=O)C(CH₃)₃, G²: G¹, CH₂OR², CH₂OPO, CH(OR²)₃, CH(O-PO)₃, CH=N-PG, and Kombinationen davon; vorzugsweise COP₄, CO₂Alkyl, COR*, CH(OPO)₃, C(=O)C(CH₃)R³, beaunders bevorzugt für II and III: COP₄, C(=O)C(CH₃)R³; besonders bevorzugt für IV: CO₂Alkyl, CO₃M, CO₂PG, COR*.

R¹: H. F. Alkyl, Vinyl, Cycloalkyl (3-7gliodrig), OAlkyl, CH₂P₃₋₀(n = 0-3), Oxa-cycloalkyl (3-7gliodrig) und Kombinationen davon, Spiro-cycloalkyl (2 R² = Alkyliden, gesamt 3-7gliodrig) und Oxaspirocycloalkyl (2 R² = Oxa-alkyliden, gesamt 3-7-gliodrig), vorzugaweise H, Mothyl, Ethyl, Spirocyclopropyl (Ethyliden) und Spirocxiran (Oxaethyliden), besonders bevorzugt H.

 R^2 : H. Alkyl, Visyl, Aryl, CH_0P_{3-n} (n = 0-3), Cyclosikyl (3-7-gliedrig), OAlkyl, Oxa-cyclosikyl (3-7-gliedrig) und Kombinationen davon, Spiro-cyclosikyl (2 R^2 = Alkyliden, gesamt 3-7-gliedrig) und Oxaspirocyclosikyl (2 R^2 = Oxa-alkyliden, gesamt 3-7-gliedrig), vorzugsweise H. Meshyl, Ethyl, Spirocyclopropyl (Ethyliden) und Spirocyclopropyl (Chyliden) und Spirocyclopropyl (Ethyliden).

R3: H. X. oder to-gebundenes Nerol, Geraniol, Nerylaceton und Geranylaceton, und deren Derivate, besonders solche, die ganz oder teilweise bydriert oder oxidiert sind, vorzugsweise zum Epoxid und to-, to-7 oder to-8-Alkohol, oder in denen die primitere Alkoholfunktion in einen Aldebyd oder eine Gruppe X überführt oder in üblicher Weise geschlütze wurde, und Kombinationen davon. Bevorzugs sind für C1-C16-Bausteine des Epothilous B und seiner Derivate: to-5/to-6-Epoxide und to-Alkohole, such in Kombinatione; besonders bevorzugs solche vom Typ V und solche mit einer dem Epothilous B entsprechenden Stereochemie. Bevorzugs für C1-C14-Bausteine des Epothilous B und seiner Derivate: to-Alkohole des Geraniols und Nerols und deren Derivate, insbesondere jedoch die to-Alkohole des to-1/to-2 hydrierten Geraniols und Nerols und deren Derivate.

M: H; Mstalls (als Kationes), dabei vorzugsweise Ct, Zn, Li, Na, K, Mg, Mn, Fe, In, Sm, Co, Ti, besonders bevorzugt Cr(III); michmetallische Kationen, dabei vorzugsweise Ammonium-, Alkylammoniumionen und Pyridiniumionen und deren Destvess; und Kombinazionen aller genannten Kationen und des Protone.

PG: Gesignete Schutzgruppen sind: Allyl, Benzyl, Methyl, aktivierte Methylenderivate wie Methoxymethyl, Silyl, Cr(III); und – überwiegend für Alkohoffunktionen – such Acylschutzgruppen, bei lettaren besonders bevorzugt Aczeyl und Beszyl und deren Derivete, und Berylgruppen, speziell seiche die als Substituennen Aryl, Alkyl, OAlkyl oder restrive Substituennen X trugen, wobei letztere such ringschließend mit Gl oder Gl reagieren können, besonders such unter Enolitisierung der Ketogruppe in Verbindungen des Type IV. Bei III und IV ebenfalls solche Schutzgruppen, dis Gl und 3-Hydroxygruppen gleichzeitig schützen: Acetonide, Methylen, Silylenderivate, Cr(III). Weitere für das pasengemaß besonspruchte Verfahren gesignete Schutzgruppen sind um GREENE/WUTS 1991 (Protective Groups in Organic Synthesis, ISBN 0-471-62301-6) bekannt, auf die susdrücklich Bezug genommen wird. Auch Kombinationen der genannten

Schutzgruppen.

R*: Patentgamtil verwendbare chirale Reste und Auxiliars, bei Ketonen vorzugsweise 1-Alkylbenzyl oder 1-Alkoxy-benzyl, bei Estern, Amiden und Imiden vorzugsweise 1-Alkylbenzylsmino oder 1-Alkylbenzyloxy-, Lactat- und Mandelatderivats, Monoterpanderivats (z. B. Oppolzer-Sultam, 8-Arylmenthyloxy etc.) oder N-gebundens Ozazolidens (Evans-Typ-Auxiliars), besonders bevorzugt 4-substinierts Ozazolidinose, jeweils in enantiomerenreiner, enantiomerenangereicherter oder racemischer Form, auch in Kombinstionen. Ferner übliche patentgamtil verwendbare chirale Reste und Auxiliars, wie sie z. B. in CHEM, REV, HEFT 92/5 (1992), zu finden sind.

X: Halogen oder andere übliche Abgangsgruppen und deren Kombinationen, bevorzugt Cl, Bt, I, O-Tosyl, O-Alkylo-

hosphat, besonders bevorzugt Cl und Br.

Alkyl bezeichnet Kohlenwasserstoffe, auch verzweigte Isomere, mit 1-7 Kohlenstoffatomen:

Aryl bezeichnet Phenyl-, Benzyl und deren Derivate mit bis zu fünf Alkyl-, Alkoxy- oder Halogenaubstituenten, bevorrugt jedoch soliche mit bis zu drei Substituenten, besonders bevorzugt mit bis zu einem Substituenten; und Kombinationen davon.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen des Type III weisen üblicherweise wenigstens einen Substituenten in a.Stellung zur Alkoholfunktion auf, der nicht Wasserstoff ist. Vorzugsweise haben zie jedoch zwei derartige Substituenten; besonders vorzugaweise am selben a-Kohlenstoff, d. h. es gibt ein quarthres Zemrum in a-Stellung zur Alkoholfunktion; und eine Akzeptorgruppe des Typs G¹ in β-Stellung, so daß eine Retroaldolreaktion, besonders unter Basen- oder Siurekasalyse, eintreten kann, wenn die Alkoholgruppe nicht geschützt ist. Besonders bevorzugt sind Verbindungen des Typs IV in geschützter und ungeschützter Form, insbesondere solche, bei denen R³ ≠ H ist und besonders bevorzugt solche, die sich von den unter R³ genannien Prenylverbindungen und ihren Derivaten ableiten, vorzugsweise die unter R³

Verbindungen des Strukturelementes des Typs III lassen sich darstellen, indem Metalle oder niedervalente Metallver-15 bindung, bevorzugt letztere, besonders bevorzugt Cr(II)-verbindungen, und Zusatzstoffe im Lösemittel gelöst oder suspendiert werden. Bei geeigneter Reaktivität kann auf Zusatzstoffe oder Lösemittel verzichtet werden. Dann werden Verbindung II. vorzugsweise solche bei denen die Aldehydgrupps im gewählten Lösemittel nicht als Enolform vorliegt, besonders vorzugsweise solche, die keine derutige Enolform bilden können, und Verbindungen I zusammen oder nacheinander, bevorzugt in der angegebenen Reihenfolge, zugegeben. Die Zugabe kann pur oder in Lösemitteln derart erfolgen. daß die Reaktion kontrolliert abläuft. Die Reaktion erfolgt bevorzugt unter Wasser- und Sauerstoffausschluß, z. B. unter Schutzgas, Auch ist es möglich, invers vorzugehen (Zugabe des Metallsalzes zu II und I). Ferner wurde gefunden, daß die Herstellung des Ausgangsstoffes I über bekannte Acylierungsreaktionen, bevorzugt zur Derstellung chiraler Verbindungen I, besonders bevorzugt N-(2-Bromacyl)-oxazolidinon-Derivate vom Evans-Typ, auch im Eintopfverfahren mit der Darstellung von III erfolgen kann, was überraschend eine weitere erhebliche Vereinfachung derstellt. Der Portgang der Reaktion wird mit geeigneten Methoden, z. B. Ditmachichtehromatographie, verfolgt. Die Reaktion ist normalerweise nach 2 Tagen, üblicherweise nach etwa 12 Stunden oder kürzerer Zeit abgeschlossen und wird dann hydrolysiert. Das Metallsalz kann in oxidierter Form zurückgewonnen und recycliert werder

Als medervalense Metalle und Metallionen eignen sich neben Li, Mg, Zn, In, Mn und Fe, vor allem folgende Metallionen: Ti(II), Ti(III), Cr(I), Cr(II), Sm(II), Co(I), Fe(II) z. B. in Form eines üblichen anorganischen oder organischen Salzes, besonders sind dies Halogenide, Sulfata, Sulfonata, Alkanoste; oder Organometallverbindungen, besonders Cyclopentdienyl- und Phenylkomplexe; oder festphasen- oder polymergebundene Salze, auch auf snorganischer Basis; anch in Kombinationen. Vorzugaweize werden jedoch Cr(II)-Verbindungen, besonders bevorzugt Chlorid, Bromid, Acetta, Sulfat und polymergebundens Chromionen eingesetzt.

Metalle bedärfen gogebenenfalls der üblichen Aktivierung. Polymergebundene Salze können nicht in Kombination mit polymergebundense I oder II verwendet werden. Die Reaktion benötigt 2 Aquivalente des Metallions, vorzugsweise wird es jedoch im Überschuß (1.1 - bis 5-fach) eingesetzt, bevorzugt 2,5 Äquivalents. Chrom(II)salze können dabei in bekannter Weise such in situ durch Reduktion von Cr(III)saizen, z. B. mit LiAlH4, Zink, Wasserstoff, Kohlenmonoxid oder elektrochemisch, erzeugt werden, gewöhnlich jedoch nicht in Gogenwart von I oder II. In besonderen Fallen können substöchiometrische Mengan des niedervalenten Metalles eingesetzt werden, wenn ein weiteres selektives Reduktionsmittel zugesetzt wird oder das Matallion chemoselektiv elektrochemisch reduziert wird, vorzugsweise verwendet man metallisches Eisen oder Mangan in ihren verschiedenen Formen, besonders vorzugsweise Zink.

Als Löseminsi eignen sich Kohlenwasserstoffe (Alkane, Benzol und alkylierte Derivata), Ether, Methylenchlorid, Chloroform, chlorierte Aromasen, Alkohole, Ketone, Directhylsulfoxid (DMSO), N.N.Dialkylcarbonsiuroamide, Sulfoian, DMPU, Glymes, Alkyl- und Aryinitrile, Carbonskurester, tertikre Amine und Mischungen davon, vorzugsweise 45 Methyl-tert.-busylether, Diethylether, Tetrahydrofuran, Glymes, Sulfolan, DMSO, Ketone bis C5, Dimethylformamid und -acetamid oder Acetonitell oder Mischungen devon. Verzugsweise sollten möglichet wesserfreie Lösemittel einigesetzt werden.

Als Zusätze dienen Katalysztoren und Modifilozoren, die der Reaktionsmischung zugnfügt werden können, vorzugsweise in wasserfreien Zustand. Verteilhaft werden als solche verwendet: (a) lodide (M*T); (b) nicht reduzierbare gebräuchliche Lewissburen, z. B. Lithiumeelze, Ahminiumchlorid, Bortriffuorid, die auch in situ bei der Bildung reduzierender Metallesize mit LiAlM, entstaben können (s. o.); (c) Nickel(II)sabze und nukleophile, redoxaktive Metallkompleze, z. S. Vitazin 312 und vergleichbere synthetische Co-kompleze, bevorzugt in amidischen Lösungsmitteln und Sulfolan; (d) Komplexierunde Liganden, insbesondere auch chirale, besondere bidentate, und weitere patentgemits einseuzhare Ligandon wie sie aus BRUNNER/ZETTELMETER 1993 (Handbook of Enuntioselective Catalysis, ISBN 3-55 527-29068-0) bakannt sind; und Kombinsticum aller genannten Zusätze. Verzugsweise verwendet wurden Lithiumiodid, Natriamiodid, Aluminiumchlorid, Vitamin B₁₂, Kobakphthalocyanin, besonders bevorzugt Lithiumiodid. Zusätze des Type (a), (b) und (c) worden üblicherweise kasalytisch mit bis zu 33 molfs eingesetzt, vorzugsweise mit 0.05-10 mol%, besonders vorzugsweise mit 0.1-5 mol%. Reaktive Lewissharen werden mit dem festen niedervalentem Salz bevorzugt vor Zugabe des Löseminels vermischt, wobei eine höhere Stabilität des Löseminels gegenüber der Lewissäure resultione base.

Der Temperaturbereich der Reaktion beträgt -80°C bis +140°C, vorzugsweise oberhalb von 0°C, bevorzugt bei Raumtemperatur, besondere bevorzugt 15°C bis 65°C. Die Reaktion mit den besondere erwähnten Übergangsmetalbionen, vorzugsweise des Chrom(II), zwichnet eich dedurch zus, daß eis auch bei Raumtemperatur oder darüber binaus überwiegend kinetisch kontrollierte Produkte liefert, (d. h. oft im Gegensetz zu Reaktionen entsprechender Zink- oder Alkalienolate. die unter denselben Bedingungss thermodynamische Mischungen liefern können), und daß Folgerenktionen des Produk-

tes (2. B. Isomeri sierunges, Eliminierunges etc.) gewöhnlich seltener erfolgen.

Die Reskrion zeichnet sich ferner dadurch aus, daß bei Verbindungen der Formel II mit $O^2 = O^1$, besondere solche mit G2 = (C=O)-R, eine hobe Aldekydselektivität vortiegt, d. h. bei 2 elektrophilen Acceptoren in 11, erfolgt die Umsetzung

vorzugsweise zu Stoffen der Formel III. Die Gruppenselektivitäten sind vorzugsweise größer 10: 1 hinzichtlich des gewünschten Produktes III, besonders vorzugsweise sogur größer 30: 1 für beispielsweise mit Chromionen erhaltene

Die relative Stereochemie der beispielsweise mit Chromionen erhaltenen Stoffe III ist häufig invers zu derjenigen, die mit entsprechenden Lithium- oder Zinkenolaten zu erwarten wire (like statt unlike und umgekehrt). Dies gilt für die einfache Diastereodifferenzierung als auch für die auxiliargesteuerte. Besonders beansprucht wird die Reaktion von Verbischungen I [R¹ = CN, COOR², CONR²], dabei besonders bevorzugt solche von patentgemäß goeigneten nichtracemischen 4-substituierte N-(2-Bromaccyt)-oaazolidionen mit II [R² = CH₃, G^2 = C(\oplus O)C₂H₃] zu nichtracemischen Verbindungen IV [M = Cr(III) bzw. H], bevorzugt mit Chrom(II)salzen.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren werden die funktionellen Gruppen der Verbindung des Typs III, vorzugsweise des Typs IV, in ihre geschützer Form übergeführt (M = PG). Geeignete Schutzgruppen sind: Benzyl, Methyl, aktivierte Methylenderivate wie Methozymethyl, Silyl; und, vornehmlich für Alkoholfunktionen, auch Acylachutzgruppen, bei letzteren besonders bevorzugt Acetyl und Benzoyl und deren Derivate, und Borylgruppen, speziell solche die als Substituenten Aryl, Alleyl, OAlleyl oder reaktive Substituenten X trugen, wobei letztere auch ringschließend mit G oder Greagieren können, besondern auch unter Enolitierung der Ketogruppe in Verbindungen der Formel IV. Bei Stoffen der Formeln III und IV ebenfalls solche Schutzgruppen, die G¹ und 3-Hydroxygruppe gleichzeitig schützen: Acetonide, Methylen, Silylenderivate. Weriere für das erfindungsgemäß beanspruchte Verfahren geeignete Schutzgruppen sind aus GREENE/WUTS 1991 (Protective Groups in Organic Synthesia, ISBN 0-471-62301-6) bekannt, auf die ausdrücklich

Beisniele

-NCOOCH,CH-R =

Beispiel 1

5.5-Dimethoxy-2.2-dimethyl-3-hydroxypentensimemethylester

In 7.2 ml sauerstoff- und wasserfreiem Tetrahydrofuran werden bei Zimmertemperatur (cs. 20°C) unter Argon 552 mg Chrom(II)chlorid (Pa. Strem). 24 mg Lithiumiodid, 234 mg II ($\mathbb{R}^2=H, \mathbb{Q}^2=\text{CH}(\text{OCH}_3)_2$), 326 mg II ($\mathbb{R}^1=\text{CH}_3, \mathbb{Q}^1=\text{COOCH}_3, X=Br)$ lh gerührt. Nach wäßriger Aufarbeitung und säulenchromatographischer Tremnung am Kieselgel isoliert mam 260 mg III ($\mathbb{R}^1=\text{CH}_3, \mathbb{R}^2=H, \mathbb{Q}^1=\text{COOCH}_3, \mathbb{Q}^2=\text{CH}(\text{OCH}_3)_3, M=H)$.

Beispiel 2

Nichtracemisches N-(5','-Dimethoxy-2',2'-dimethyl-3'-hydroxypentanoyl)-4-benzyl-1,3-oxazolidin-2-on

In 4.5 ml sauerstoff- und wasserfreiem Tearshydrofuran werden bei Zimmertemperstur (ca. 20°C) unter Argon 348 mg Chrom(II)chlorid (Fa. Strem), 15 mg Lithiumiodid, 147 mg II ($\mathbb{R}^2=H, G^2=CH(OCH_2)_2$), 369 mg I ($\mathbb{R}^1=CH_3, G^1=(4-S)-CONCOOCH_2CHCH_2Pa, <math>X=Br$) 2b gerührt. Nach währiger Aufsrbeitung und säulenchronstographischer Trenung an Kieselgel isoliert man 312 mg III ($\mathbb{R}^1=CH_3, \mathbb{R}^2=H, G^1=(4-S)-CONCOOCH_1CHCH_2Pa, G^2=CH(OCH_2)_2, M=H).$

Beispiel 3

Nichtracomiaches N-(4',4'-Directhyl-3'-hydroxy-5-oxo-heptanoyl)-4-henzyl-1,3-oxazolidin-2-ox.

In 6.0 ml sassersind- und wasserfreiem Tetrabydrofuran werden bei Zimmertemperatur (ca. 20°C) unter Argon 453 mg Chrom(I)chlorid (Fe. Strem), 20 mg Lithiumiodid, 208 mg II (R² = CH₁, G² = COCH₂CH₃), 438 mg I (R¹ = H, G¹ = (4-5)-CONCOOCH₂CHCH₂Ph, X = Br) 4b gerührt. Nach wildriger Aufarbeitung und stellenchromatographiacher Trennung am Kisseigel isotilent mam 310 mg IV (R² = H, G¹ = (4-5)-CONCOOCH₂CHCH₂Ph, M = H).

Patentaneprüche

 Strukturelement, insbesondere geeignet als Baustein für die Synthese von Epothilonen und deren Derivaten, dasdurch getennseichnet, daß das Strukturelement eine Verbindung mit der allgemeinen Formel III ist,

C5

10

15

25

35

45

55

65

G1: COO-Alkyl, COO-Aryl, COO-Cycloalkyl, CO₂M, CO₂PG, CONH₂PG_{2-e} (n = 0-2), CONAlkyl₂, COR², COR², CN; und Kombinazionen davon, auch solche Ester und Amide, die – z. B. über einen üblichen Spacer – mit einem von den Reagenzien durchdringbaren Polymer, speziell quellbaren Derivaten des Merrifield-Harzes verbunden sind. Bevorzugt eind CN, COO-Spacer-Polymer, CO₂Alkyl, CO₂M, COR*, besonders bevorzugt COR*, wobei

G²: G¹. CH₂OR², CH₂OPG, CH(OR²)₂, CH(O-PG)₂, CH=N-PG; und Kombinationen davon; vorzugaweise COP₂, CO₂Alkyl, COR*, CH(OPG)₂, C(=O)C(CH₂)R², beconders bevorzuga für II und in: COP₄, C(=O)C(CH₂)R³, sonders bevorzugt filr IV: CO2Alkyi, CO2M, CO2PG, COR : Ri. H. F. Alkyl, Vinyl, Cycloalkyl (3-7-gliedrig), OAlkyl, CH₀P₃₋₀ (n = 0-3), Oxacycloalkyl (3-7-gliedrig) und Kombinationes davos, Spiro-cycloalkyl (2 R² = Alkyliden, gesamt 3-7-gliedrig) und Ozaspirocycloalkyl (2 R² =

Oxa-alkylidea, gesamt 3-7-gliedrig), vorzugsweise H, Methyl, Ethyl, Spirocyclopropyl (Ethylidea) und Spirooxi-

R². H. Alkyl, Vinyl, Aryl, C₂F₃₋₆ (a = 0-3), Cycloalkyl (3-7-gliedrig), OAlkyl, Ozacycloalkyl (3-7-gliedrig) und Kombinationen davon, Spiro-cycloalkyl (2 R² = Alkyliden, gesamt 3-7-gliedrig) und Ozaspirocycloalkyl (2 R² = Oxa-alkyliden, gesamt 3-7-gliedrig), vorzugsweise H, Methyl, Ethyl, Spirocyclopropyl (Ethyliden) und Spiroxiran (Oxaethyliden), besonders bevorzugt Methyl und Spirocyclopropyl (Ethyliden);

R. H. X. oder co-gebundenes Nerol, Geraniol, Nerylaceton und Geranylaceton, und deren Derivata, besonders solche, die ganz oder teilweise hydriert oder azidiert sind, vorzugsweise zum Epozid und &. a-7 oder (a-8-Alkohol, oder in denen die primäre Alkoholfunktion in einen Aldehyd oder eine Gruppe X überführt oder in üblicher Weise geschützt wurde, und Kombinationen davon; bevorzugt sind für CI- C16-Bausteine des Epothilons B und seiner Derivate: a-5/a-6-Epoxide und a-Alkohole, such in Kombination; besonders bevorzugt solche vom Typ V and solche mit einer dem Epothilon B entsprechenden Strreochemie; bevorzugt für C1- C14- Beusteine des Epothilons B und seiner Derivate: co-Alkohole des Geraniols und Nerols und deren Derivate, insbesondere jedoch die co-Alkohole des co-1/co-2 hydrierten Geraniols und Nerols und deren Derivate:

M: H; Metalle (als Kationen), dabei vorzugsweise Cr. Zn. Li, Na, K, Mg, Mn, Fe, In, Sm, Co, Tl, besonders bevorrugt Cr(III); nichtmetallische Kationen, dabei vorzugsweise Ammonium-, Alkylammoniumionen und Pyridiniumionen und deren Derivate; und Kombinationen aller genannten Kationen und des Protons;

R*: verwendhere chirale Reste und Auxiliere umfasses, bei Ketonen vorzugsweise 1-Alkylbenzyl oder 1-Alkoxybenzyl, bei Estera, Amiden und Imiden vorzugsweise 1-Alkylbenzylamino oder 1-Alkylbenzyloxy-, Lactat-und Mandelanderivata, Monoterpenderivata (z. B. Oppoles-Sultam, 8-Arylmenthyloxy etc.) oder N-gebundene Ozazzlidone (Evans-Typ-Asxillare), beconders bevorzugt 4-substitutiente Oxazolidinone, joweils in enantiomerunraines, enantiomerca angernicherter oder racemischer Porm, auch in Kombinstionen; und übliche verwendbere chirale Reste und Auxiliare

X: Halogen oder andere übliche Abgangsgruppen und deren Kombinationen, bevorzugt Cl. Br. I. O-Tosyl, O-Alkylphosphat, besonders bevorzugt Cl und Br;

Alkyl bezeichnet Kohleswasserstoffe, such verzweigte Isomere, mit 1-7 Kohlesstoffstomen; Aryl bassichnet Phenyl-, Benzyl und deren Derivate mit bis zu fünf Alkyl-, Alkony- oder Halogensubstituenten, bevormes jedoch solche mit his zu drei Substituenten, besonders bevorzugt mit his zu einem Substituenten; und Kom-

2. Strukturelement each Anspruch 1, wobei ein Substituent in or-Stellung zur Alkoholfunktion nicht Wasserstoff ist, vorzugsweise sind jedoch zwei derartige Substituenten nicht Weserstoff, besonders vorzugsweise befinden sich diese am selben a-Koklenstoff d. h. ein Strukturelemen mit wenigstens einem quartiren Zentrum in a-Stellung zur Alkoholfunktion; und einer Akzeptorgruppe des Type G^1 in β -Stellung, so daß eine Retrouldolreaktion, besonders unter Basen- oder Säurekatalyse, eintreten kann, wenn die Alkoholgruppe nicht geschützt ist.

3. Strukturelement nach Anspruch I oder 2, wobei das Strukturelement eine Verbindung mit der allgemeinen Pormel IV

ist, wobei G2 vorzugsweise G1 ist.

5. Strukturelement nach einer der Ansprüche 1 bis 4, wobei M gleich PG, und PG = Schutzgruppe = Allyl, Benzyl, Methyl, aktivierte Methylenderivate wie Methoxymethyl, Silylderivata, Cr(III); und einer Berwiegend für Alkoholpen, speziell solche die als Substituenten Aryl, Alkyl, OAlkyl oder reaktive Substituenten X rygen, wobei letztere auch ringschließend mit G¹ oder G² reagieren können, besonders such unter Enollieierung der Ketogruppe in Verbindungen des Typs IV. umfaßt; bei III und IV ebenfalls solche Schutzgruppen, die G¹ und 3-Hydroxygruppe gleichzeitig schützen: Acetonide, Methylen, Silylenderivate, Cr(III); weitere übliche Schutzgruppen; und Kombinationen der vorgenannten Schutzgruppen.

 Verfahren zur Herstellung einer Verbindung nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formei I.

mit der Verbindung der Formel II

H R² R²

in Gegenwart eines oder mehrerer Metalle und/oder Metallsalze, gegebenenfalls unter Zusatz von Lösemittelm, Katalysatoren und/oder Modifikatoren zur Reaktion bringt.

 Verfahren nach Anspruch 6, wobei die Reaktionstemperatur -80°C bis +140°C umfaßt, vorzugsweise oberhalb von 0°C, bevorzugt bei Raumtemperatur, besonders bevorzugt 15°C bis 65°C.

8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, wobei gesignete Metalle vorzugsweise Li, Mg, Zn, In, Mn und Fe, such in aktivierter Form, umfassen; und geeignete Metallsalns vorzugsweise anorganische oder organische Salze und/oder Komplexe oder Organometallverbindungen der Metallionen Ti(II), Ti(III), Cr(I), Cr(II), Sm(II), Co(I) und Fe(II) umfassen, insbesondere als Halogenid, Sulfas, Sulfons, Alkanous; Cyclopentdienytet und Phenylet, oder festphasen- oder polymergebunden; auch in Kombinationen; besonders vorzugsweise ist eine Cr(II)-Verbindung als Chlorid, Bromid, Acetta, Sulfas oder polymergebunden einsetzber.

N. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 8, wobei gezignete Katalysatoren Iodide; nicht reduzierbare gebräuchliche Lowissäuren, z. B. Lithiumsalze, Ahminiumchlorid, Bortriftuorid, die auch in nim bei der Bildung reduzierender Metallsalze mit LiAlH4 entstehen können; Nickskillealze und nukleophile, redoxaktive Metallkompleze, z. B. Vitamin B12 und vergleichbere synthetische Co-komplexe, bevorzugt in amidischen Lösungsmitteln und salfolan; unsfassen; bevorzugt werden bis zu 33 mol% des wasserfreien Kanlysatore eingezetzt, vorzugtweise mit 0.05–10 mol%, besonders vorzugtweise mit 0.1–5 mol%; reaktive Lewissäuren werden gegebenenfalls mit dem festen niedervalenten Salz bevorzugt vor Zugabe des Lösemittels vermischt

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 9, wobei Modifikatoren Iodide (M I), nicht reduzierbere gebräuchliche Lewissäuren, z. B. Lithiumselze, Aluminiumchlorid, Bortrifiuorid; komplexierende Liganden, insbesondere auch chirale, besonders bidentate, und andere übliche verwendbere Liganden; sowie Kombinationen aller genamten Zusätze, vorzugsweise wasserfreies Lithiumiodid, Nariumiodid und Aluminiumchlorid.

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 10, wobei Lösemittel Kohlenwasserntoffe (Allone, Benzol und alhyllente Derivese), Ether, Methylenchlorid, Chloroform, chlorierte Aromaten, Alkobole, Ketone, Dimethylaulfoxid
(DASO), N.N-Dialkylenrhonsharesmide, Sulfolan, DMPU, Glymes, Alkyl- und Arylmirile, Carbonskurestie, tertillre Annine und Mischungen davon, vorzugsweise jedoch Methyl-tent-bruylether, Diethylether, Ternhydrofuran,
Glymes, Sulfolan, DMSO, Ketone bis C₂, Dimethylformamid und -acctamid oder Acetonitril oder Mischungen davon, umfassen; besonders vorzugsweise sind möglichet wesserfreis Lösemittel einzusetten.

12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüchs 6 bis 11, bei denen ein oder mehrere Metallsalze durch Reduktion mit einem Reduktionsminal in eine für das Verfahren verwendbare Ozidationsstufe übers wird; vorzugsweise erfolgt die Reaktion in situ oder gegebenenfalls der eigentlichen Reaktion vorhergebend.

13. Verfahren nach Anspruch 12, wobei gezignste Reduktionsmittel vorzugsweise alektrochemische Verfahren, Lithiumaluminiumhydrid und vergleichbere Hydride, metallisches Eisen oder Mangan in ihren verschiedenen Formen, besonders vorzugsweise Lithiumaluminiumhydrid und Zink umfassen.

65

15

claimed are: (A) the production of a 2.3-unsaturated epothilone N-oxid (IB) by: (i) N-oxidising a 3,7-protected epothilone A or B (IIB) in a known mann r and eliminating the C3-substituent by base treatment; or (ii) N-oxidising a C7-optionally protected-2,3-unsaturated-epothilone A or B (IIC) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-oxide in a known manner: (B) the production of an epothilone N-oxide (IC) by N-oxidising (IIA) in a known manner and optionally O-alkylating the resulting N-oxide in a known manner; (C) the production of a C19-(alkyl, aryl, heteroaryl, halo, oxygen or sulphur)-substituted epothilone (ID) by metallating (IIA) at C19 and then reacting with an electrophile to introduce the C19 substituent; and (D) the production of a C27-hetero substituted epothilone (IE) by substituting the C27 methyl group by a heteroatom in a known manner. USE - Epothilone A and B are known from e.g. DE4138042 and PCT/EP9605080. Dwg.0/0 Title Terms: PRODUCE; MODIFIED; COMPOUND; HYDROGENATION; HALOGENATED; EPOXIDATION: N: OXIDATION; METALLATED: ELECTROPHILIC: SUBSTITUTE Derwent Class: B02 International Patent Class (Main): C07D-000/00; C07D-493/04 International Patent Class (Additional): C07D-303-00; C07D-313-00; C07D-493/04 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): B06-A02 Chemical Fragment Codes (M2): *01* D015 D016 D030 D160 F012 F014 F710 H4 H402 H403 H404 H422 H481 H482 H8 J5 J522 L9 L942 M1 M126 M135 M210 M211 M240 M283 M313 M321 M331 M342 M343 M344 M373 M391 M412 M511 M521 M530 M540 M720 M800 M903 M904 N164 9841-AQO01-K 9841-AQO01-P 40014 Ring Index Numbers: : 40014 Generic Compound Numbers: 9841-AQO01-K: 9841-AQO01-P

9/19/5 DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

011997952

WPI Acc No: 98-414862/199836 XRAM Acc No: C98-125277

New beta-keto-alcohol derivatives - useful as intermediates for

epothilone(s)

Patent Assignee: WESSJOHANN L A (WESS-I) Inventor: GABRIEL T: WESSJOHANN L A

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week DE 19701758 A1 19980723 DE 1001758 A 19970120 C07C-069/66

Priority Applications (No Type Date): DE 1001758 A 19970120 Patent Details: Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent DE 19701758 A1

Abstract (Basic): DE 19701758 A

beta -Ketoalcohol derivatives of formula G1C(R1)(R1)CH(OM)C(R2)(R2)G2 (III) are new. G1 = COO-alkyl. COO-aryl,COO-cycloalkyl, CO2M, CO2PG, CONHn(PG)2-n, CON(alkyl)2, COR2, COR*. CN, COO-spacer-polymer or CONH-spacer-polymer; G2 = COO-alkyl. COO-aryl, COO-cycloalkyl, CO2M, CO2PG, CONHn(PG)2-n, CON(alkyl)2. COR2. COR*. CN. COO-spacer-polymer, CONH-spacer-polymer, CH2OR2, CH2O(PG). CH(OR2)2, CH(O-PG)2 or CH=N-PG; R1 = H, F, alkyl, vinyl, cycloalkyl, O-alkyl, Cn'F3-n', oxacycloalkyl, spirocycloalkyl or oxaspirocycloalkyl; R2 = H, alkyl, vinyl, aryl, CnF3-n, cycloalkyl, O-alkyl, oxacycloalkyl, spirocycloalkyl or oxaspirocycloalkyl; R3 = H. X, omega -nerol, geraniol, nerylacetone, geranylacetone or their derivatives; M = metal cation, H or non-metallic cation; R* = chiral auxiliary; X = halo or leaving group; alkyl = 1-7C alkyl; cycloalkyl = 3-7C cycloalkyl; aryl = optionally mono- to penta-substituted phenyl or benzyl; n = 0.2; and n' = 0.3. USE - (III) are useful as intermediates for epothilones . ADVANTAGE - The use of (III) avoids the problem of retro-aldol reactions encountered in prior art synthesis of epothilones. Dwg.0/0 Title Terms: NEW: BETA; KETO; ALCOHOL; DERIVATIVE; USEFUL; INTERMEDIATE Derwent Class: 805; C03; E19 International Patent Class (Main): C07C-069/66 International Patent Class (Additional): C07C-051/347; C07C-059/00: C07C-067/30; C07C-235/02; C07C-255/11; C07D-263/20; C07D-493/04 File Seament: CP!

Manual Codes (CPI/A-N): B04-C03; C04-C03; B07-H; C07-H; B10-A15; C10-A15; B10-A20; C10-A20; B10-A23; C10-A23; B10-C02; C10-C02; B10-C03; C10-C03; B10-C04A; C10-C04A; B10-C04D; C10-C04D; B10-D01; C10-D01; B10-D03; C10-D03; B10-E04; C10-E04; E07-A03C; E10-A15F; E10-C04E; E10-D03D; E10-E04M2

Chemical Fragment Codes (M2):

°01° B414 B514 B614 B711 B712 B713 B720 B731 B732 B743 B744 B793 B799 Elliosed...

M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M620 M630 M710 M903 M904 9836-01001-N 00012

Ring Index Numbers: ; 00012; 00012

Generic Compound Numbers: 9836-01001-N

9/19/6 DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

011981740 **Image available**

WPI Acc No: 98-398650/199834 XRAM Acc No: C98-120661 Preparation of epothilone A and B and new analogues of epothilone - useful for treating proliferative diseases e.g. cancer Patent Assignee: NOVARTIS AG (NOVS); SCRIPPS RES INST (SCRI) Inventor: FINLAY MR V; HE Y; KING N P; NICOLAOU C K; NINKOVIC S; PASTOR J; ROSCHANGAR F; SARABIA F; VALLBERG H; VOURLOUMIS D; WINSSINGER N; YANG Z Number of Countries: 080 Number of Patents: 002 Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week WO 9825929 A1 19980618 WO 97EP7011 A 19971212 C07D-493/04 199834 B AU 9857577 A 19980703 AU 9857577 A 19971212 C07D-493/04 199847

OTHER SOURCE(S): CASREACT 129:216463 A procedure for the prepn. of epothilones I (R = H, Me; R1, R2 = H; R3 = H, OH, OAc; V = H, Br, Me; W = H, OH; XY = bond, O; X = H, OH; Y = H), II (Z = O-) and II.cntdot.BF4- (Z = OMe) is characterized by, hydrogenation of the C(16)-C(17) double bond, halogen addn. to the C(16) -C(17) double bond, or epoxidn. of the C(16) -C(17) double bond followed by redn. to the alc. Thus, epothilone A (I; R = R1 =R2 = R3 = V = W = H, XY = bond) was treated with dioxirane in acetone to give 27% of epoxide I (R = R1 = R2 = R3 = V = W = H, XY = O) and 16% N-oxide II (R = R1 = R2 = H, Z = O); epoxide I (R = R1 = R2 = R3 = V = W = H, XY = O) was then treated with H2 in EtOH contg. OH) while N=oxide II was treated with Ac2O in CH2C12 contg. 2.6-di(tert-butyl)pyridine to give acetate I (R = R1 = R2 = V = W = H, R3 = OAc, XY = bond). Alternatively, epothilone A (I; R = R1 = R2 = R3 = V = W = H, XY = bond) was treated with BuLi in hexane followed N-bromosuccinimide in THF to give bromide I (R = R1 = R2 = R3 = W = H, XY = bond, V = Br).

Preparation of epothilone synthon

Wessjohann, Ludger A.; Gabriel, Tobias

ANSWER 6 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS ACCESSION NUMBER: 1998:490713 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER:

TITLE:

AB

INVENTOR (S):

PATENT ASSIGNEE(S): SOURCE:

Germany Ger. Offen., 8 pp. CODEN: GWXXBX Patent

129:136025

DOCUMENT TYPE: LANGUAGE: German

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

DE 19701758

KIND DATE PATENT NO.

--------- APPLICATION NO. DATE ------DE 97-19701758 19970120

OTHER SOURCE(S): CASREACT 129:136025; MARPAT 129:136025 G1-C(R1)2-CH(OM)-C(R2)2-G2 [I; G1 = alkoxycarbonyl,

19980723

cycloalkoxycarbonyl, aryloxycarbonyl, etc.; G2 = G1, CH2OR2, etc.; R1 = H, F, alkyl, vinyl, cycloalkyl, alkoxy, etc.; R2 = H, alkyl, vinyl, aryl, etc.; M = H, metal (as cation), etc.] are prepd. as synthons for epothilones via reaction of G1-C(R1)2X (II; X = halo) with HCO-C(R2)2-G2 (III) in the presence of metals or metal salts,

preferably a solvent, and/or catalysts or modifiers. Thus, IL [G1 = COOMe, R1 = Me, X = Br) was reacted with III (R2 = H, G2 = CH(OMe)2) in THF contg. CrCl2 and LiI at room temp. for 1 h to give, after hydrolysis, I [R1, R2, G1, G2 same as above; M = H].

ANSWER 7 OF 15 CAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS ACCESSION NUMBER: 1998:405952 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER:

129:81625

TITLE:

Preparation of epothilone analogs as anticancer

agents INVENTOR(S):

Nicolaou, Costa Kyriacos; He, Yun; Ninkovic, Sacha; Pastor, Joaquin; Roschangar, Frank;

Sarabia, Francisco; Vallberg, Hans; Vourloumis, Dionisios; Winssinger, Nicolas; Yang, Zhen;

King, Nigel Paul; et al.

PATENT ASSIGNEE(S): Novartis A.-G., Switz.; Scripps Research

```
in EtOH contg. catalytic Pd/C to give alc. I (R = R1 = R2 = R3 = V = W = Y
     = H, X = OH) while N=oxide II was treated with Ac2O in CH2Cl2 contg.
     2,6-di(tert-butyl)pyridine to give acetate I (R = R1 = R2 = V = W = H, R3
     = OAc, XY = bond). Alternatively, epothilone A (I; R = R1 = R2 = R3 = V =
     W = H, XY = bond) was treated with BuLi in hexane followed
     N-bromosuccinimide in THF to give bromide I (R = R1 = R2 = R3 = W = H. XY
     = bond, V = Br).
L39
     ANSWER 14 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS
AN
     1998:490713 HCAPLUS
DN
     129:136025
TI
     Preparation of epothilone synthon
PA
     Germany
     PATENT NO.
                      KIND DATE
     DB 19701758
PΙ
                       A1
                            19980723
     G1-C(R1)2-CH(OM)-C(R2)2-G2 [I; G1 = alkoxycarbonyl, cycloalkoxycarbonyl,
AB
     arvloxycarbonyl, etc.; G2 = G1, CH2OR2, etc.; R1 = H, F, alkyl, vinyl,
     cycloalkyl, alkoxy, etc.; R2 = H, alkyl, vinyl, aryl, etc.; M = H, metal
     (as cation), etc.] are prepd. as synthons for epothilones via reaction of
     G1-C(R1)2X (II; X = halo) with HCO-C(R2)2-G2 (III) in the presence of
     metals or metal salts, preferably a solvent, and/or catalysts or
  modifiers. Thus, II [G1 = COOMe, R1 = Me, X = Br] was reacted with III
     [R2 = H, G2 = CH(OMe)2] in THF contg. CrCl2 and LiI at room temp. for 1 h
     to give, after hydrolysis, I [R1, R2, G1, G2 same as above; M = H].
L39 ANSWER 15 OF 23 HCAPLUS COPYRIGHT 1999 ACS
     1998:405952 HCAPLUS
AN
DN
     129:81625
TI
     Preparation of epothilone analogs as anticancer agents
PA
     Novartis A.-G., Switz.; Scripps Research Institute
     PATENT NO.
                      KIND DATE
     -----
                      ----
                            -----
PI
     WO 9825929
                       A1
                            19980618
     AU 9857577
                      A1
                            19980703
     W: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB; BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK,
DS
         EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC,
        LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO,
        RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU,
       · ZW, AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM
     RW: GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW, AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR,
        GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN,
        ML, MR, NE, SN, TD, TG
PRAI US 96-32864
                     19961213
    US 97-856533
                      19970514
    US 97-923869
                      19970904
```

WO 97-EP7011

GI

19971212